PHARMACEUTICAL COMPOSITION FOR SOLUBILIZATION OF POORLY SOLUBLE ACTIVE AGENT IN COMPOSITION-CARRIER AND METHOD OF ITS MAKING

Publication number: RU2140291 (C1)			Also published as:
Publication date:	1999-10-27	1	DE4322826 (A1)
Inventor(s):	POZANSKI UL RIKH [DE]	雷	SK280615 (B6)
Applicant(s):	NOVARTIS AG [CH]	包	SK280615 (B6)
Classification:		茵	PT710103 (T)
- international:	A61K9/08; A61K9/48; A61K31/70; A61K38/00; A61K38/13; A61K47/14; A61K47/26; A61K47/44; A61K9/08; A61K9/48;		PT1092429 (T)
	A61K31/70; A61K38/00; A61K38/12; A61K47/14; A61K47/26; A61K47/44; (IPC1-7): A61K47/44; A61K9/48; A61K47/14; A61K47/26		more >>
- European:	A61K9/48H4; A61K38/13; A61K47/14; A61K47/26; A61K47/44		
Application numbe	P. DI 119960102012 19940708		

Priority number(s): DE19934322826 19930708; WO1994EP02238 19940708

Abstract of RU 2140291 (C1)

FIELD: pharmacy, SUBSTANCE: pharmaceutical composition of poorly soluble active agents has fally and polyglycenic esters of risty and solution sesters as solubilizing agents in the combination with lipophilic excipients and nonlonic surface-active substances. The composition is obtained by mixing carrier components followed by dispersing the poorly soluble agent. Obtained composition withis the enhanced biological availability at oral administration. EFFECT: Improved property of the composition, 13 of

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



⁽¹⁹⁾ RU ⁽¹¹⁾ 2 140 291 ⁽¹³⁾ C1

(51) MINK⁶ A 61 K 47/44, 47/26, 47/14, 9/48

РОССИЙСКОЕ АГЕНТСТВО
ПО ПАТЕНТАМ И ТОВАРНЫМ ЗНАКАМ

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ПАТЕНТУ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

- (21), (22) Заявка: 96102012/14, 08.07,1994
- (24) Дата начала действия патента: 08.07.1994
- (30) Приоритет: 08.07.1993 DE P 43 22 826.7
- (46) Дата публикации: 27.10.1999
- (56) Ссылки: 1. RU 2053764 C1, 10.02.96. 2. GB 2228198 A, 22.08.90. 3, GB 2257359 A, 13.01.93. 4. EP 0327280 A1, 09.08.89. 5. EP 0448091 A2, 25.09.91.
- (85) Дата перевода заявки РСТ на национальную фазу: 08.02.96
- (86) Заявка РСТ:
- EP 94/02238 (08.07.94)
- (87) Публикация РСТ: WO 95/01785 (19.01.95)
- (98) Адрес для переписки: 101000, Москва, Малый Златоустинский пер.,

д.10, кв.15, Евромаркпат, Веселицкой И.А.

- (71) Заявитель: Новартис АГ (СН)
- (72) Изобретатель: Позански Ульрих (DE)
- (73) Патентообладатель: Новартис АГ (СН)

(54) ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ СОСТАВ ДЛЯ СОЛЮБИЛИЗАЦИИ ПЛОХОРАСТВОРИМОГО АКТИВНОГО АГЕНТА В СОСТАВЕ-НОСИТЕЛЕ И СПОСОБ ЕГО ИЗГОТОВЛЕНИЯ

(57) Реферат: Изобретени

Изобретение относится к области фармации. Фармацеятический состав плохорастворимых активных агентов содержит также солюбилизирующие агенты, которыми являются полигицеричовые эфиры жирных кислот или сорбитановых эфиров жирных кислот в сочетании с липофильными эксиринентами и неионными оррафитантами. Состав получают омешиваннем компонентов носителей попосавующим диперированнем плохораетверимого вгента. Полученный осотав обладает белее высож буслунностью при пероральном введении 2 с. и 11 зл. д-зл.

Ċ

m



(19) RU (11) 2 140 291 (13) C1

(51) Int. Cl. 6 A 61 K 47/44, 47/26, 47/14, 9/48

RUSSIAN AGENCY FOR PATENTS AND TRADEMARKS

	INVENTION

- (21), (22) Application: 96102012/14, 08.07.1994
- (24) Effective date for property rights: 08.07.1994
- (30) Priority: 08.07.1993 DE P 43 22 826.7
- (46) Date of publication: 27.10.1999
- (85) Commencement of national phase: 08.02.96
- (86) PCT application: EP 94/02238 (08.07.94)
- (87) PCT publication: WO 95/01785 (19.01.95)
- (98) Mail address: 101000, Moskva, Malyj Zlatoustinskij per., d.10, kv.15, Evromarkpat, Veselitskoj I.A.

- (71) Applicant: Novartis AG (CH)
- (72) Inventor: Pozanski Ul'rikh (DE)
- (73) Proprietor: Novartis AG (CH)

(54) PHARMACEUTICAL COMPOSITION FOR SOLUBILIZATION OF POORLY SOLUBLE ACTIVE AGENT IN COMPOSITION-CARRIER AND METHOD OF ITS MAKING

(57) Abstract:

FIELD: pharmacy. SUBSTANCE: pharmaceutical composition of poorly solubile active agents has fatty acid polygloerol esters or fatty acid sorbitan esters as solubilizing agents in the combination with lipophilic exciplents and nonionic

surface-active substances. The composition is obtained by mixing carrier components followed by dispersing the poorly soluble agent. Obtained composition exhibits the enhanced biological availability at oral administration. EFFECT: improved property of the composition. 13 cl

N

Ċ

œ

Предметом настоящего изобретения являются фармацевтические препараты для плохорастворимых агентов, а также способы изготовления таких препаратов.

В целом доставка фармацевтического активного агента посредством перорального введения, например в виде таблеток, капсул или драже, обладает рядом преимуществ по другими. сравнению С например парентеральными формами введения. Чисто субъективно заболевания, лечение которых должно производиться путем инъекций, считаются более серьезными по сравнению с другими заболеваниями, при которых рекомендован прием таблеток, капсул или Наиболее существенным преимуществом является удобство таких форм для введения пациентом самому себе, в то время как парентеральное введение должно осуществляться, за редкими исключениями, врачом пибо квалифицированной медицинской сестрой.

После введения и разложения перорально вводимой формы жидкость желудочно-кишечном тракте. например желудочный или кишечный сок, воздействует на активный агент. Многие активные агенты для перорального введения обладают липофильными свойствами и поэтому плохо растворимы в водном содержимом желудочно-кишечного тракта. В этом случае количество активного агента, которое способно всасываться, понижается, поэтому его биологическая доступность уменьшается. Как правило, это неизбежно влечет за собой увеличение вводимых дозировок активных веществ. Следствиями этого являются повышенная биологическая изменчивость и нежелательные колебания эффективности.

Для улучшения растворимости плохорастворимых активных агентов были описаны так называемые солюбилизирующие агенты. например гидрофильные сорастворители. такие как этанол. пропиленгликоль, жидкие полиэтиленгликоли, либо липофильные солюбилизирующие агенты, такие как лецитин, полигликолевые эфиры жирных кислот глицин-полигликолевые эфиры жирных При использовании TAKUY солюбилизирующих агентов возникают проблемы из-за пониженной толерантности и неадекватной стабильности вводимой формы, например сепарационных эффектов.

например сепарационных эффектов.

Поэтому [1] было предпожено использовать неполные пищериновые эфиры корных жольто или неполные эфиры противентикоги. Такие эксиритенты (со-третуритенты использовать неполные эфиры противентикоги. Такие эксиритенты (со-третуритенты испыса укрем (ГБ миторация) от 2 до 3. Это делеят возможным только в укрем (ГБ миторация) испубливаться в проторующих соотвеных частей остава-ноителя с целью адаптации к различным растворимогия эксиривых агентов, которые подлежат рестворению.

0

ဖ

Задачей настоящего изобретения является увеличение или улучшение растворимости, ресорбционной емкости и следовательно также и биологической доступности активных агентов для перорального введения посредством подбора наиболее пормеляемых эксплитентов.

Эта задача решается в настоящем изобретении, согласно которому предложен

улучшенный фармацевтический состав для увеличения растворимости активного агента, обладающего плохой растворимостью в воде, в составе-носителе. Указанный

состав-носитель согласно настоящему изобретению содержит следующие компоненты:

а) прибл. 10-50% по восу, исходи из веса остава-носителя, ос-урбиятантя, чистого по существу или прикутствующего в виде смеси, с гидоробильно-пипофильным балаком, не превышающим 10 (ГЛБ значение по Гриффину), выбранного из руппы полиглицериновых эфиров жирных кислот и сорбителовых эфиров жирных кислот.

б) прибл. 5-40% по весу, исходя из веса соотава-носителя, фармацевтически приемлемого масла, чистого по существу или присутствующего в виде смеси, которое в качестве основного липофильного компонента содержит тригицерид; и

 в) прибл. 10-50% по весу, исходя из веса 20 состава-носителя, неионного сурфактанта, чистого по существу или присутствующего в виде смеси, со значением ГЛБ свыше 10; и возможно другие фармацевтически

приемлемые эксципиенты.

Кроме того, предметом мосбротення также заявляють спохоб маготовления фармацевтического соотвав, содержащего солюбимироваемый атизный агент с плохой растворимостью в воде, в составе-носителе, соотвещем из указанных помоговет в приторен предметов состав приторен для залинения единичных дозовых форм для перорального введения, наприжер кражмальных, тведых желатичовых и легкоразлагаемых желатичовых капоул.

35 Термины, использованные выше и далее, определяют следующим образом в рамках описания настоящего изобретения:

Термин фермацевтический состав обозначлет смос с отпобитизированного фармацевтического активного агента или с омеси активных агентов, обладающих плохой растворимостыю в воде, с указанным составом-носителем, состоящим из указанных компонентов, где указанная смень компонентов, где указанная смень компонентов говедения, предпочительно аграмизанных, твердых желатичновых или легкоральгаемых желатичновых или легкоральгаемых желатичновых или легкоральгаемых желатичновых или легкоральгаемых желатичновых компонентовых с техничновых компонентовых с техничновых компонентовых с техничновых компонентовых комп

Термин солюбилизированный или солюбилизация активного агента или смеси активных агентов, обладающих плохой эотвероимостью в воде, обозначает процесс дисперсии, который реализуется через действие соответствующего

солюбилизирующего агента который увеличивает дисперсионную активного агента в такой степени, что терапевтически эффективная доза полностью растворяется или по меньшей мере становится доступной для биодеградации в результате процесса неполного растворения. Термин дисперсионная емкость обозначает меру образования микро-эмульсий, истинных молекулярных растворов активных агентов и эксципиентов в воде, а также коллоидных растворов, например ассоциативных коллоидов или молекулярных коллоидов, которые могут быть прозрачными или опалесцировать, и если это необходимо. после фильтрации, особенно

использовании стерильных фильтров с диаметром порибл. 5-10 мкм, не содерсжат никакох типов теврдых частиц, либо, например, мицеллярных растворов или оферокоплоидов, которые могут быть разделены только посредством ультра-центрифутирования. Дисперсионная емкость может быть приведена в мг или ммость на лите расы.

фармацевтический активный агент или смесь активных агентов, которые плохо растворимы в воде, имеют растворимость в воде менее чем 500 мг/1000 мл. предпочтительно менее чем 200 мг/1000 мл.

Наиболее приемпеными плохорастворимыми активными агентами являются иммунодепрессанты, имеющие макролидную структуру, например циклоспорин G, рапамицин, такролимус, дезокоиспертуалин,

микофенолят-мофетил, гасперимус;

нестероидные противовоспалительные вещества, в частности ацетилсалициловая кислота, ибупрофен или S(+)-ибупрофен, индометацин. диклофенак, пироксикам, мелоксикам. теноксикам. напроксен. кетопрофен, флурбипрофен, фенопрофен, фелбинак. сулиндак, этодолак. оксифенбутазон, фенилбутазон, набуметон; производные дигидропиридина, обладающие кардиоваскулярной активностью, например нифедипин, нитрендипин, нимодипин, низолдипин, израдипин, фелодипин, амлодипин. нилвадипин. лацидипин. бенидипин. мазнидипин, фурнидипин, нигулдипин: препараты для лечения нервных болезней, например о-липоевая кислота, мурамиловые пептиды, в частности мурамиловые дипептиды или трипептиды, ромуртид, жирорастворимые витамины, в частности витамины А, D, Е или F; алкалоиды, винкопектин, например винкристин, винбластин, резерпин, кодеин, алкалоиды например бромкриптин. спорыныи. дигидроэрготамин, дигидроэргокристин: средства, например

противоопухолевые хлорамбуцил, этопозид, тенипозид, илоксифен. таллимустин, телоксантрон. тирапазамин, карцелезин, декснигулдипин, интоплицин, идарубицин, мильтефосин, трофостамид, телоксантрон, мельфалан, ломустин. 4.5-бис(4'-фторанилино)-фталимид: 4,5-дианилинофталимид; иммуномодуляторы, например тимоктонан, презатид ацетата меди; противоинфекционные средства, например эритромицин, даунорубицин, грамицидин, доксорубицин, амфотерицин В, гентамицин, лейкомицин, стрептомицин, ганефромицин, рифамексил, рамопланин, спирамицин; противогрибковые средства, например флуконазол, кетоконазол. итраконазол; антагонисты Н2-рецептора, например фамотидин, циметидин, ранитидин, низатидин, омепразоп ингибиторы протеинкиназы, например N-[4-метил-3-(4-пиридин-3-илпиримидин-2-ила мино)-фенил] -бензамид,

N-бензоил-стауспоспорин: ингибиторы

ВИЧ-1-протеазы, например

ᄁ

N

4

0

N

ဖ

ВОС-Рhe 'Phe-Val-Phe-морфолин или его О-[2-(2-метоксиэтокси)-ацетокси] производное: антагонисты лейкотреина, например

N-[4-(5-циклопентилоксикарбониламино-1-мет илиндол-3-илметил)-3-метоксибензоил]

-2-винилокси]-бензол-сульфонамид.

Наиболее предпочтительными являются циклоспорины, рапамицин, такролимус, дезоксиспергуалин, микофенолят-мофетил, нифедилин, нимодипин, этопозид, ибупрофен

и се-липоевая кислота.
Вместо активного агента, который присутствует в виде свободной кислоты или в основной форме, в фармацевтическом

основной форме, в фармацевтическом составе активный агент может присутствовать также в форме фармацевтически приемлемой соли, например в виде гидробромида, гидрохпорида, мезипата, ацетата, сукцината, лактата, тартрата, фумарата, сульфата, малеата и т.д.

Концентрацию активного агента или 6 сочетания активных агентов определяют по дозе, которая должна быть применена. Она может составлять от 1 до 30% по весу, предлочтительно от 5 до 20% по весу, сосбенно от 5 до 12% по весу, исходя из веса

состава-носителя. 20 Состава-носитель для одного из перечисленных активных агентов или для сочетания активных агентов определяют следующим образом.

Требование "чистый по существу" в отношении компонента, присутотвующего в составе-носителе, отпеделяют ствлень- чистоты этого компонента ких превышающего 90%, предпочтительно свыше 95%, перед смещиванием с другими компонентами в составе-носителе. Компонент, отределенный ка "чистый по существу", передпочтиельно имеет легко отредативную структуру и

Компоненты, присутствующие в виде смеси в составе-носителе, могут быть смесями природных агентов, состав которых обуславливается самим сырьем, его выделением и дальнейшей обработкой. Составные части таких смесей приводятся в спецификациях, прилагемых изготовителем.

Полиглицериновый эфир жирных кислот компонента а) содержит чистый по существу полиглицериновый эфир жирных кислот или смесь полиглицериновых эфиров жирных кислот, причем полиглицерин содержит до 10 предпочтительно включительно глицериновых единиц. которые этерифицированы c 1-10 киспотными радикалами насышенных или ненасышенных карбоновых кислот с четным числом, равным

Киспотный радикал насыщенной карбоновой киспоты с четным количеством, равным 8-20 С-атомов, который этерифицирует полиглицерин, предпочтительно является неразветвленной целью с 12. 14. 16 и 18 С-атомами, например

8-20 С-атомов.

н-додеканоилом, н-тетрадеканоилом, н-гексадеканоилом или н-октадеканоилом. Кислотный радикал ненасыщенной

карбоновой кислоты с четным количеством, равным 8-20 С-атомов, который этерифицирует полиглицерин, предпочтительно является не разветвленной целью с 12, 14, 16 и 18 С-атомами, и имеет 1

двойную связь, например
 9-цис-додеканоилом, 9-цис-тетрадеценоилом,
 9-цис-октадеценоилом

Названия, приведенные в круглых скобках, также являются общепринятыми для указанных кислотных радикалов.

-4

Кроме того, следующие названия являются общепринятыми для указанных кислотных радикалов: 9-цис-додеценоил (лауролеоил), 9-цис-тетрадеценоил миристолеоил), 9-цис-гексадеценоил (пальмитолеоил), 6-цис-октадеценоил (петроселоил), 6-транс-октадеценоил (петроселаидоил), 9-цис-октадеценоил (олеил), 9-транс-октадеценоил (элаидоил), 11-цис-октадеценоил (ваценоил), 9-цис-изоценоил (гадолеоил), п-додеканоил (лауроил), п-тетрадеканоил (миристоил), п-гексадеканоил (пальмитоил), п-окталеканоип (стеароил), п-икозаноил

(арахидоил). Приемлемыми полиглицериновыми эфирами жирных кислот, обладающими легко определяемой структурой, являются например (с английскими наименованиями) диглицеринмонокапрат, диглицеринмонопаурат. диглицериндиизостеарат, диглицеринмоноизостеарат. диглицеринтетрастеарат (полиглицерин-2-тетрастеарат). триглицеринмоноолеат (полиглицерин-3-стеарат), триглицеринмонолаурат, триглицеринмоностеарат (полиглицерин-3-стеарат), триглицеринмоноизостеарат, гексаглицериндиолеат (полиглицерин-6-диолеат), гексаглицериндистеарат (полиглицерин-6-дистеарат), декаглицериндиолеат (полиглицерин-10-диолеат), декаглицеринтетраолеат (полиглицерин-10-тетраолеат). декаглицериндекаолеат (полиглицерин-10-декаолеат), декаглицериндекастеарат (полиглицерин-10-декастеарат). CTFA номенклатура приведена в скобках. Эти продукты производятся под торговыми марками СаргоI^R (торговые принадлежащие компании Karlshamns USA Inc., Columbus, Ohio), Точные наименования продуктов: CAPROL 2G4S, 3GO, 3GS, 6G2O, 6G2S, 10G2O, 10G4O, 10G10O, 10G10S. Другие продукты производятся под наименованиями DGLC-MC, DGLC-ML DGLC-DISOS. DGLC-MISOS. TGLC-ML и TGLC-MISOS компанией Solvay Alkali GmbH, D-3002 Hannover.

Смесь различных полиглицериновых эфиров жирных кислот именуют как декаглицеринмоно-, ди-олеат, полиглицериновый эфир смешанных жирных кислот, полиглицериновый эфир жирных кислот, полиглицеринкапрат, кокоат, лаурат, ланолинат, изостеарат или рицинолат, и выпускается под торговыми марками Triodan ^R и Homodan ^R (торговые марки, принадлежащие компании Grinsted Products, Grinsted, Denmark), точные наименования продукта: TRIODAN 20, 55, R90 и HOMODAN Radiamuls^R (торговые марки, принадлежащие компании Petrofina (FINA). Brussels, Belgium), точное наименование продукта RADIAMULS Poly 2253, под наименованием CAPROL PGE 860 или ET; или торговые марки Plurol^R (торговые марки, принадлежащие Gattefosse Etablissements,

SaintPriest. France), точное наименование

2

4

0

N

9

продукта PLURCL Stearique WL 1009 или PURRO. Olique WL 1173. Другие продукты выпускаются под наименованиями PGLC-C 01010. PGLC-C 01010. PGLC-C 01010. PGLC-L 01010. PGLC-L 2010. PGLC-LAN 0510/S. PGLC-C 2010/90. PGLC-ISOS 1

Перечиственные полиглицериновые эфиры жирных икспот удовлетворног усповиям [2]. Описания продуктов, опубликованные пречисленными производителями, являются наиболее уместными, с характеристивами паятабицами данных для соответствующего продукта, особеннот такие характеристики, как одержанием моносифира, точка капплагдения, овободный глицерин, овободныя жирная кислота, бодное число, форма, анти-кожиданты, значение ГЛБ, свойства и срох хранеми.

В частности, полиглицериновые эфиры жирных кислот удовлетворяют требованиям [3], а также [4].

1.9) - субей губей офир жирных инспот сомпонента предпотительно содержит имстый по существу сорбитановый офир жирных икспот либо смесь различаю сорбитановых эфиров жирных икспот, причем сорбитановых эфиров жирных икспот, причем сорбитан этерифицирован 1-3 киспотными радикалами насыщенной или ненасьщенной карбоновой икспоты с нормальной (нерозветаленной) целыо, имеющей четное число (8-20) С-атомов.

Киспотный радикал насыщенной карбоновой киспоты с четным числом, равным 8-20 С-атомов, который этерифицирует сорбитан, является предпочтительно нормальным с 12, 14, 16, и 18 С-атомами, например додеканоилом, н-тетрадеканоилом, н-гексадеканоилом или н-октадеканоилом.

нтенсадеканомилим или н-из аделаномилим Кислотный радикал ненасыщенной карбоновой кислоты с четным числом, равным 8-20 С-атомов, предпочтительно является нормальным с 12, 14, 16 и 18 С-атомами, например олеоилом.

40 Пригодными сорбитановыми эфирами жирных кислот являются в частности сорбитанмонолаурат, -монопальмитат, -моностеарат, -тристеарат, -моноолеат,
 -сесквиолеат и -триолеат. Эти продукты выпускаются промышленностью торговыми марками Span R (торговые марки, принадлежащие компании Atlas, Wilmington, USA). Точные наименования продуктов: SPAN 20, 40, 60, 65, 80 и 85, Arlacel^R (торговые марки, принадлежащие компании Atlas), строгие наименования продуктов: ARLACEL 20, 40, 60, 80, 83, 85 и C, Crill^R (торговые марки, принадлежащие компании Croda Chemicals Ltd., Cowick Hall, Snaith Goole, GB), точные наименования продуктов: CRILL 3 и 4. Dehymuls^R (торговые марки, принадлежащие компании Henkel, Desseldorf DE), точные наименования продуктов: DEHYMULS SML, SMO, SMS, SSO,

DEHYMULS SML, SMO, SMS, SSO, Famodan R (торговые марии, принадлежащие компании Grinsted Products, Grinsted Denmark), точные наименования продуктов: FAMODAN MS и TS, Capmul (горговые марии, принадлежащие компании Karishamns USA Inc., Columbus, Chio), точные наименования продуктов САРМUL S и О, Radiasurf (горговые марки, принадлежащие компании Petrofina (FINA), Brusagneжащие компании Petrofina (FINA), в точнадлежащие компании принадлежащие компании прина

30

Сорбитановые эффры жирных киспот и полигиндириновые эффры жирных киспот удовлетворяют требовенням [5, 6]. Описания продуктов, олубликованные перечисленными производителями, вяляются наиболее уместными, схарактерисликами по таблицам данных для соответствующего продукта, особенно такие характерислики, как фоме, цвет, ГПБ эначение, вязкость, возраствющая точка плавления и растворимость.

Компонент а) имеет значение ГПБ, не превышвающее 10. Он присутствует в в соотаве-носителе в количестве 10-50% по весу, предлогительно 15-20% по весу, исходя из общего веся состава-носителя. Компонета может также содержать смесо полиглицерниювых эфиров жирных икспот друг с другом или смеси эфиров сорбитана и можрных исклотот друг с другом или смеси эфиров сорбитана и морных исклотот друг с другом дибо смеси полиглицерниювых эфиров жирных икспот с сорбитаневыми эфиров жирных икспот с сорбитаневыми эфиров жирных икспот с

Фармацевтически приемлемое масло б) представляет собой триглицерид природного происхождения, либо синтетический или полусинтетический чистый по существу Предпочтение триглицерид. отдают триглицериду природного происхождения. отличающемуся тем, что глицерин этерифицирован кислотными радикалами насыщенных и ненасыщенных карбоновых кислот с четным числом С-атомов, равным 8-20. Такие кислотные радикалы перечислены ранее. например н-додеканоил, н-тетрадеканоил, н-гексадеканоил, н-октадеканоил или олеоил.

Пригодными триглицеридами природного произхождения являются, например, аражисовое масло, кунскутовое масло, подсолнечное масло, слижковое масло, кукурзное масло, сложение масло, сложение масло, сложение масло, сложение масло, касторовое масло, касторовое масло, касторовое масло, касторовое масло, масло чертоголожа, масло из виноградных косточек, рыйой жир или нейтральные масло, касточек, рыйой жир или нейтральные маслочек, выстражение маслочек, масло из маслочек, масло и маслочек, масло и маслочек, масло и маслочек, масл

Компонент б) присутствует в оставе-носителе в количестве прибл. 5–80% по весу, предпочтительно 10-35% по весу, исходя из общего веса состава-носителя. Компонент б) может также состоять из смеси фармацевтически приемлемых масел.

Неконный сурфактант компочента в) со значением ГЛБ свыше 10 является предпочтительно амфифильным агентом, гидрофильная составляющая которого остоит из полизитиелосисца, причем средний молекулярный выс компочента полизитиельскуда составляет прибл. 600-25000, что соответствует 15-60 единицам этиленокожда

Пригодными неионными сурфактантами являются например продукты реакции природного или гидрогенизированного касторового масла и этиленоксида. Эти продукты выпускаются коммерчески под торговыми марками GremophorR, NiccolR и Пригодными неионными сурфактантами являются также полиоксиэтиленовые эфиры на основе жирнокислотных производных сорбита (полисорбаты), например ПОЭ-(20)-сорбитанмонолаурат.

ПОЭ-(20)-сорбитанмонолаурат, ПОЭ-(20)-сорбитанмонопальмитат, ПОЭ-(20)-сорбитантристеарат, ПОЭ-(20)-сорбитанмоноолеат или ПОЭ-(20)-сорбитантриолеат, а также полиоксиэтиленовые эфиры жирных кислот, например ПОЭ-(20, 30, 40, 50)-стварат. Эти

продукты выпускаются под торговыми марками Тween^R и Myrj^R.

Компонент в) присутствует в составе-носителе в количестве прибл 10-50% по весу, предпочтительно 20-45% по весу, ихходи из общего всех осотава-носителя. Компонент в) может также состоять из смесой фармацевтически приемлемых неионных сурфактантов.

В состав-носитель добавляют подходящие фармацевтически приемлемые

дополнительные эксципиенты в таком количестве, что они составляют до 100% по восу с компочентами а), б) и в), также как и вктивных агентов. Дополнительные эксципиенты мотут быть представлены в составен-оистепе в составе

обуспваливаются выбором фармацеят-неской готовой формы. Для жиджи готовых форм, таких как капли, успеньким или капсульные напольчини, добавляют такие фармацеятически привимленые резгорунтали, как этанол, пропанол, изопропанол, пропилентикомъ, полимулентикомъ, глицерии или вода, либо

их смеси.

(Кроме того, могут быть добавлены объянные эксципиенты, например такие консервенты как бензильновій огиру, таного, эфир п-гидрокибензойной кислоты, осрійговая кислота, антиохиданты, например токоферопы, бутилгидроки-аннизоп, бензилигидмичьтописна заколоживання заколоживання

бензилгидрокси-толуол, аскорбиновая жислота, аскорбилпальмитат; стабилизаторы, в частности лимонная кислота, винная кислота, ЭДТА, ароматизирующие и ароматические агенты.

АГенты с объчной консистенцией приемлемы в качестве капсульных наполнителей желатиновых капсул или пластификаторов для получения стабильной желатиновой солочии. Такими эксципиентами являются, например сорбитол, сорбитал, поливичилинуролидон,

гидроксипропилметилцеллюлоза (ГПМЦ), гидроксипропилцеллюлоза, метилцеллюлоза или коллоидный диоксид силикона.

Следующим аспектом данного изобретения является способ изготовления описанного выше фармацевтического состава, отличающегося тем, что компоненты а), б) и в) и возможно другие фармацевтически приемпемые эксципиенты смешивают вместе в любом порядке, а указанный фармацевтически активный агент, который плохо растворим в воде. диспергируют в этой смеси, и если это дисперсную систему целесообразно, переводят в соответствующую форму для перорального введения.

Диспергирование активного агента или композиции активных агентов может проводиться после смешивания компонентов а), б) и в), а также остальных эксципивнтов.

с другой стороны, указанный акгивный агент или смесь активных агентов может быть диспергирована в отдельном компоненте или в смеси двух из указанных компонентов, а сставшиеся компоненты добавляют после этого. Солюбилизирующие процессы диспергирования могут быть ускорены путем нагревания отдельных компонентов или их омеси. Предпочтигельными звяляются реакционные условия, которые стимулируют образование коллоидальной дисперсной фазы.

В присутствии активных агентов, учвотвительных к исклороду, процест проводят в атмосфере защитного газа, например азота, гелия или аргона. Киспород, который уже присутствует в жидких компонентах, может быть удален путем 50-100 мбар, либо посредством обработих ультразвуком. Для проведения процесоа пригоден реакционный контейнер с двойными стенками и мешалкой.

Перевод в форму, пригодную для перопального введения, осуществляют известным способом. Для изготовления жидких форм для перорального введения, таких аки катли, оугонечный, амульсии и т.п., применяют известные из уровня техники способы Г.А.

Из капсул предпочтительными являются двойные желатиновые капсулы, которые могут быть получены путем добавления глицерина или сорбита и растворяются достаточно быстро под действием желудочных соков. Кроме того, могут применяться крахмальные капсулы, например коммерческие образцы, выпускаемые под маркой Саріll^R торговой компанией Capsugel/Warner Lambert. С капсулами могут быть смешаны другие эксципиенты и наполнители, такие как лактоза, крахмал, лубриканты, такие как крахмал или стеарат магния. Легкоразлагаемые капсулы могут дополнительно содержать такие жидкости, как лецитин, жиры, масла, парафиновое масло жидкий полиэтиленгликоль. зависимости от дозы применяют двойные капсулы размеров 0-4, предпочтительно 0-2. Применяют коммерческие продукты компаний Shionogi, Capsugel или Scherer,

Спедующие примеры иллюстрируют коротению, не ограничивая его основные границы, описанные выше. Активные агенты являются представителями всех групп активных агентов, упоминавшихся ранее. Температуры даны в градусах Цельсия.

Способ заполнения легкоразлагаемых желатиновых капсул; количества даны в мг на конечную капсулу, формат легкоразлагаемых желатиновой капсулы: 22 продолговатых капли.

Пример 1

1. Циклоспорин A (USP XXII/Pharm.Eur.) -100.0

2. ПОЭ-(40)-гидрогенизированное касторовое масло (CREMOPHOR RH 40, NICCOL HCO 40, SIMULSOL 1293) - 400,0

 Ди/три/тетраглицериновый эфир жирных кислот (FCC/TRIODAN 20) - 238,0

4. Кунжутовое масло (DAB 10) - 160,0

Альфа-токоферол (DAB 10) - 2,0
 Этанол (DAB 10) - 100,0

Ингредиенты 2-4 смешивают в перегонном убе из нержавеющей отали с мешалкой при нагревании до 40°С. Газ из раствора удаляют посредством осхадания пониженного давления. В прозрачный раствор добавляют антиохондант 5, затем в нем диспергируют аткивный агент циклоспории А. После добавления этанола всю порцию перемешивают до тех пор, пока не получают прозрачный раствор. После охлаждения до 20 ° раствор вводят в мягкие

(лепкоразлагаемые) желатиновые капсулы. Для того, чтобы компенсировать испарение, порция содержит на 30-60 мг больше этанола, чем в приведенном выше описании.

Кроме желатина стении легкоразлагаемых желатиновых калоул содержат эксципиченых кагоного-кремат эксципиченых которые влияют на кснеистечцию, например глицерин и/или манчит. Оболочай имогу дололингельно содержать пигменты или кресители, например диожицу птанев, ожид, метева, хинолиновый жептый или кошинелевый кресный А. Пример 2

Способ заполнения твердых желатиновых капсул или крахмальных капсул; количества даны в кг на порцию.

Нифедипин (DAB 10) - 20,0

2. ПОЭ-(20)-сорбитанмоноолеат

(полисорбат 20 Pharm. Eur., ТВИН 20) - 168,0 3. Моно/диолеат триглицерина (FCC-CAPROL 3GO) - 28.0

4. Нейтральное масло MIGLYOL 812, CAPTEX 300/400) - 84,0

Все компоненты смешивают при 45°C в перегонном кубе с двойными стензами емисство 300 л и перемешивают до образования прозрачного распора. Порции по 300 м прозрачного, сулажденного распрасовательно вводят в твердые колтатичесьне капсулы ражиера 1, которые были сделаны матовыми с помощью диожида тильяносида железа.

Вокруг заполненных капсул делают герметичную оболочку. Из-за чувствительности нифедипина к свету все стадии способа должны проводиться в

отсутствие дневного освещения.

Пример 3
Способ заполнения стеклянных бутылей.
Препарат пригоден для перорального
верения в виде капельного раствора,
залитого в коричневую бутылочку с
капельницей емкостью 40 мл. Количества
даны в граммах.

Нимодипин - 3,0

 ПОЭ-(60)-гидрогенизированное касторовое масло (CREMOPHOR RH 60, NICCOL HCO 60, SIMULSOL 1294) - 15,0
 3. Сорбитанмонолаурат (ВРС 1973, SPAN 20) - 8,5

Подсолнечное масло (DAP 10) - 8,5
 Пропиленгликоль - 5.0

Получение раствора проводят аналогично примеру 2. Пример 4

Способ заполнения легкоразлагаемых желатиновых капсул; количества приведены в мг на конечную капсулу, формат мягкой желатиновой капсулы: 4 продолговатых капли.

Такролимус - 10,0
 ПОЭ-(35)-касторовое масло

(CREMOPHOR EL) - 72,0 3. Сорбитанмоноолеат (SPAN 80) - 72,0

Нейтральное масло - 32,0
 Альфа-токоферол - 1,0

консистенции капсульной оболочки.

6. Пропиленгликоль (DAB 10) - 5,0 Приготовление капсул проводят аналогично примеру 1. Пропиленгликоль наиболее пригоден для поддержания

-7-

60

Способ заполнения твердых желатиновых капсул; количества относятся к заполнению капсулы размера 0.

1. Альфа-липоевая кислота - 100,0

2. ПОЭ-(40)-стеарат (US/NF, MYRJ 52 S) -

80,0 3. Тетрагликольстеарат (FCC, TRIODAN 55) - 215.0

Кунжутное масло - 160,0

5. Бутилгидроксианизол - 0,5

Приготовление раствора осуществляют аналогично примеру 2. В данном случае следует иметь в виду чувствительность липоевой кислоты к кислороду.

Пример 6

Способ заполнения легкоразлагаемых желатиновых капсул; количества приведены в конечную капсулу; формат легкоразлагаемой желатиновой капсулы: 6 продолговатых капель.

 Рапамицин - 20,0 2. ПОЛИСОРБАТ 80 (ТВИН 80) - 150,0

3. Сорбитанмоноолеат - 25,0

4. Нейтральное масло - 75.0 5. Аскорбилпальмитат - 0,5

Бензиловый спирт (DAB 10) - 5.0

Приготовление осуществляют аналогично примеру 1, в качестве конечного компонента добавляют бензиловый спирт.

Пример 7

Способ заполнения желатиновых капсул; количества приведены в мг на конечную

1. Этопозид - 100.0

2. ПОЭ-(40)-гидрогенизированное касторовое масло - 400,0

3. Ди-/три-/тетраглицеринлаурат (ТГЦЛ-лаурат T2010 Solvay Alkali GmbH) -160.0

Кукурузное масло - 230,0

Этанол - 100.0

Приготовление осуществляют аналогично примеру 1.

Пример 8

ᄁ

N

Δ

0

N

ဖ

Способ заполнения легкоразлагаемых желатиновых капсул; количества приведены в мг на конечную капсулу; формат мягкой желатиновой капсулы: 9,5 продолговатых капель

S(+)-ибупрофен - 100,0

2. ПОЛИСОРБАТ 60 (ТВИН 60) - 210.0 Гексаглицериндиолеат (CAPROL 6G20) -

130,0 Касторовое масло (DAB 10) - 60.0 Получение осуществляют аналогично

примеру 1. Источники информации

1. Опубликованное описание немецкого

DOS 40 05 190. Foodchemical Codex FCC

"Monographs", "Description", "Requirements", "Tests", p. 232 3. E 475 EC food additive regulation (EC

quideline 74/329) 4. U.S. FDA Code 21 CFR 172.854

5. British Pharmacopeia (special monograph)

6. Ph. Helv. VI 7. Hagers Handbuch der Phrmazeutishen

Praxis. Remington's Pharmaceutical Sciences.

Формула изобретения:

1. Фармацевтический состав, содержащий плохорастворимый активный агент состав-носитель для его солюбилизации,

отличающийся тем, что состав-носитель содержит следующие компоненты: а) 10 - 50 вес мас.%, взятых на общий состава-носителя, сосурфактанта, чистого по существу либо присутствующего в виде CO значением гидрофильно-липофильного баланса, не превышающим 10 (ГЛБ значение Гриффину), выбранного из полиглицириновых эфиров жирных кислот и сорбитановых эфиров жирных кислот, б) 5 -40 мас.%, взятых на общий вес

состава-носителя, фармацевтически приемлемого масла чистого по существу либо присутствующего в виде смеси, которое содержит в качестве основного липофильного компонента триглицирид, и в) 10 - 50 мас.%, взятых на общий вес состава-носителя, неионного сурфактанта, чистого по существу либо присутствующего в виде смеси, имеющего значение ГЛБ, превышающее 10.

2. Фармацевтический состав по п.1, отличающийся тем, что дополнительно содержит другие фармацевтически

приемлемые эксципиенты.

3. Фармацевтический состав по п.1, отличающийся тем, что содержит 1 - 30 мас. %, взятых на общий вес состава-носителя, плохо растворимого активного агента с растворимостью в чистой воде менее чем 500 мг на 1000 мл. причем в качестве плохо растворимого агента используют агент, выбранный из группы, включающей рапамицин, циклоспорин, такролимус, деоксиспергуалин, микофенолят-мофетил, нифедипин, нимодипин, этопозид, ибупрофен

или о-липоевую кислоту. 4. Фармацевтический состав по пп.1 - 3. отличающийся тем, что указанный активный

агент является циклоспорином А. 5. Фармацевтический состав по пп.1 - 4. отличающийся тем, что состав-носитель в качестве компонента а) содержит чистый по существу полиглицериновый эфир жирных кислот или смесь таких эфиров, при этом полиглицерин содержит до 10 единиц (включительно) глицерина, этирифицированы 1 - 10 кислотными радикалами насыщенных или ненасыщенных карбоновых кислот с четным числом С-атомов, равным 8 - 20.

6. Фармацевтический состав по п.5, отличающийся тем, что компонент а) содержит в качестве полиглицеринового эфира жирных кислот чистый по существу полиглицерин-2-тетрастеарат, -3-моноолеат, -3-стеарат. -6-диолеат. -6-дистеарат.

-10-диолеат, -10-тетраолеат, -10-декаолеат или -10-декастеарат или их смеси.

7. Фармацевтический состав по пп.1 - 4, отличающийся тем, что компонент а) содержит чистый по существу сорбитановый эфир жирных кислот или смесь таких эфиров, при этом сорбитан этерифицирован 1 - 3 кислотными радикалами насыщенных или ненасыщенных карбоновых кислот с четным числом С-атомов, равным 8 - 20.

8. Фармацевтический состав по п.7, отличающийся тем, что компонент а) в качестве сорбитанового эфира жирных кислот чистый содержит по существу сорбитанмонолаурат, монопальмитат, моностеарат, тристеарат, моноолеат. сесквиолеат, или триолеат, или смеси этих соединений.

9. Фармацевтический состав по пп.1 - 8, отличающийся тем, что компонент б) в качестве фармацевтическом приемлемого масла содержит арахисовое масло, сливковое масло, сливковое масло, сливковое масло, сливковое масло, сливковое масло, кулурузное масло, соверсовое масло, слояковое масло, масло чертоположа, масло рапсовое масло, масло чертоположа, масло смяна винограда, ръбий хиру или нейтральное масло, а указанный компонент в) содержит неионный сурфактант с гидрофильной компонентной, состоящей из 15 - 60 единиц зтилиенохида.

10. Способ изготовления фармацевтического состава по п.1, заключающийся в том, что компоненты а), б) и

29

- в) смешивают вместе в любом порядке, в этой смеси диспергируют плохо растворимый агент
- Способ по п.10, заключающийся в том, что в смесь дополнительно вводят другие фармацевтически приемлемые, водорастворимые эксципиенты.
 - 12. Способ по п.10, заключающийся в том, что полученную дисперсную систему переводят в форму, удобную для перорального введения.
- 13. Способ по п.12, заключающийся в том, что дисперсной системой заполняют крахмальные, твердые желатиновые или легкоразлагаемые желатиновые капсулы.

15

20

25

30

35

50

55

2140291 C